S If-disinfecting impression material.							
Patent Number:	□ <u>EP0300309</u>						
Publication date:	1989-01-25						
Inventor(s): SCHWABE PETER DR;; VOIGT REINER D I							
Applicant(s):	BAYER AG (DE)						
Requested Patent:	□ <u>DE3724243</u>						
Application Number: EP19880111032 19880711							
Priority Number(s):	DE19873724243 19870722						
IPC Classification:	A61K6/10 A61K6/10						
EC Classification:							
Equivalents:	AU1919388, AU605330, CN1030697, DK408688, D JP1040410, NO883025						
Cited Documents:	EP0265776; US4060421; US3850864; DE1494347; EP0141628						
Abstract							
Impression materials contain disinfectants as component.							
Data supplied from the esp@cenet database - I2							

® BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND

[®] Off nlegungsschrift[®] DE 3724243 A1

⑤ Int. Cl. 4: A 61 K 6/10



DEUTSCHES PATENTAMT

 (2) Aktenzeichen:
 P 37 24 243.1

 (2) Anmeldetag:
 22. 7. 87

 (3) Offenlegungstag:
 2. 2. 89



① Anmelder:

Bayer AG, 5090 Leverkusen, DE

2 Erfinder:

Schwabe, Peter, Dr.; Voigt, Reiner, Dipl.-Ing., 5090 Leverkusen, DE

(A) Autodesinfizierendes Abformmaterial

Abformmaterialien enthalten als Komponente Desinfek-

OS 37 24 243

Patentansprüche

- 1. Aut desinfizierende Abformmaterialien auf Hydrokolloidbasis, dadurch gekennzeichnet, daß sie Desinfektionsmittel enthalten.
- Autodesinfizierende Abformmaterialien auf Hydrokolloidbasis nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie pulverförmige Desinfektionsmittel enthalten.

 - 4. Autodesinfizierende Abformmaterialien nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Desinfektionsmittel Phenol-Derivate, Halogenphenol-Derivate und/oder ein Phenylphenol oder dessen Salze enthalten.

10

20

25

35

- 5. Autodesinfizierende Abformmaterialien nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Desinfektionsmittel Ammoniumsalze enthalten.
- 6. Autodesinfizierendes Abformmaterial nach den Ansprüchen 1 bis 5, enthaltend 0,05 bis 1,0 Gew.-Teile Desinfektionsmittel bezogen auf 100 Gew.-Teile des Abformmaterials.
- 7. Autodesinfizierendes Abformmaterial nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß es ein Hydrokolloid, ein Geliermittel, ein Verzögerer, Füll- und Zuschlagstoffe, ein Desinfektionsmittel und gegebenenfalls weitere Additive enthält.
- 8. Verfahren zur Herstellung von autodesinfizierenden Abformmaterialien, dadurch gekennzeichnet, daß das pulverförmige Desinfektionsmittel mit der 1- bis 50-fachen Menge Füllstoff vorgemischt und über ein Sieb mit 150 bis 250 µm Maschenweite in einen Mischer zu den anderen Einsatzstoffen gegeben und vermischt wird.
- 9. Verwendung von autodesinfizierenden Abformmaterialien enthaltend ein Desinfektionsmittel zur Herstellung von Abdrücken im Dentalbereich.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft Abformmaterialien auf Basis von Hydrokolloiden, bevorzugt irreversible Typen wie z. B. Alginate, die Desinfektionsmittel enthalten.

Bei der Herstellung von Inlays, Kronen, Brücken und Prothesen im Zahnbereich stellt man mit Hilfe von Abformmassen ein Negativ des interessierenden Bereich her, das anschließend mit Modellgips ausgegossen wird. Anhand des Gipsmodells (Positiv) kann man dann die gewünschten zahntechnischen Arbeiten vornehmen.

Als Abformmaterialien werden bevorzugt irreversible Hydrokolloide verwendet. Für Abformungen in der Zahnarztpraxis werden im besonderen Alginate und Agar-Agar eingesetzt.

Abfornmaterialien aus irreversiblen Hydrokolloiden werden seit langer Zeit zur Herstellung von Abdrücken im Dentalbereich verwendet (US 23 45 255). Die Verwendung von Agar-Agar in Abfornmaterialien ist ebenfalls bekannt (H. J. Rehberg, Die Quintessenz der zahnärztlichen Abfornmittel, Verlag "Die Quintessenz" Berlin 1971, S. 18,57—61).

Hydrokolloide bilden einen Nährboden für pathogene Keime, wie Viren, Bakterien, Pilze und Sporen. Es besteht ein erhebliches Risiko, daß diese Keime von erkrankten Zahnarztpatienten über die Abformungen weiter getragen und verbreitet werden.

Diese Problematik ist bekannt und wird eingehend in Dentalecho 1/87, Seiten 51 bis 54 (1987) behandelt. In der Publikation wird festgestellt, daß noch kein geeignetes Desinfektionsmittel für die Hydrokolloidkategorie gefunden wurde. Praktikable Maßnahmen zur Desinfektion sollen keinen Verlust der Abdruckpräzision zur Folge haben.

Dentalecho 1/87, Seiten 51 bis 54 (1987) sieht eine weitere Schwierigkeit bei der Desinfektion von Abdrücken in Hygienedefiziten in der Zahnarztpraxis. Nach Auffassung der Publikation wird in Zahnarztpraxen das Infektionsrisiko oft falsch eingeschätzt. Dies hängt auch damit zusammen, daß Risikopatienten oft schwierig zu erkennen sind.

Damit sichergestellt ist, daß die Kontaminationskette unterbrochen wird, muß gewährleistet sein, daß die hergestellten Abdrücke in allen Fällen durch Abtötung der pathogenen Keime desinfiziert werden.

Es sind Wirkstoffkombinationen auf Basis von Glutaraldehyd und gepufferten wäßrigen Phenolatlösungen bekannt (US 41 03 001, Firmenschrift Sporicidin der Breitschmidt AG, CH 6020 Kriens), die zur Kaltdesinfektion von Abdrücken aus Alginat verwendet werden können. Die Firmenschrift zur Folge werden zur Desinfektion die Abdrücke kurz in eine 1:16 wäßrige Sporicidinlösung eingetaucht und ohne abzuspülen verpackt.

Diese Methode der Desinfektion hat eine Reihe von Nachteilen. So hängt das Ausmaß der Desinfektion wesentlich von der Zeit des Eintauchens des Abdrucks in die wäßrige Desinfektionslösung ab. Ein zu kurzes Eintauchen in die Desinfektionslösung führt zu einer unvollständigen Abtötung der Keime. Ein zu langes Eintauchen führt auf der anderen Seite zu einer Veränderung an der Oberfläche des Abdrucks und damit zu einer Beeinflussung der Paßform.

Diese bekannte Art der Desinfektion von Abdrücken stellt außerdem nicht sicher, daß die Desinfektion lückenlos in jedem Fall durchgeführt wird. Es wird immer die Unsicherheit verbleiben, ob man nach der Herstellung des Abdrucks eine Desinfektion für erforderlich gehalten hat oder nicht.

Es wurden autodesinfizierende Abformmaterialien auf Hydrokolloidbasis gefunden, die dadurch gekennzeichnet sind, daß sie ein Desinfektionsmittel enthalten.

Die erfindungsgemäßen autodesinfizierenden Abformmaterialien gewährleisten eine Abtötung der patogenen Keime auf dem Material nach einer Kontamination. Eine Veränderung der Paßgenauigkeit des Abdrucks durch eine nachfolgende Sterilisation entfällt. Außerdem entfällt die Unsicherheit, ob eine Desinfektion durchge-

führt wurde. Die erfindungsgemäßen autodesinfizierenden Abformmaterialien stellen eine Unterbrechung der Kontaminationskette sicher.

Erfindungsgemäße Desinfektionsmittel sind bev rzugt Phen I-Derivate und Amm niumsalze.

5

10

20

25

30

35

40

65

Als Phenol-Derivate seien Verbindungen wie Kresole, Chlorkresole, Xylole, Chlorxylol, Is propylkresol, Chlorthymol, phenylphenole und Bis-Phenole genannt.

hlorthymol, phenyiphenole und Bis-Phenole genannt.
Als Ammoniumsalze seien Verbindungen der Formel

 $\begin{array}{c}
R^2 \\
| \\
R^3 - N - R^5 \\
| \\
R^4
\end{array}$

in der
R¹, R², R³ und R⁴ gleich oder verschieden sind und Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl-, Octyl-,
Nonyl-, Decyl-, Undecyl-, Dodecyl-, Tetradecyl-, Hexadecyl-, Octadecyl-, Pyridinyl- und Benzyl

bedeuten und X für Chlor und Brom steht,

genannt.

Beispielsweise seien die folgenden Phenol-Derivate genannt:

2-Isopropyl-5-methyl-phenol,

4-Chlor-2-methyl-phenol,

4-Chlor-3,5-dimethyl-phenol,

4-Chlor-2-isopropyl-5-methyl-phenol, 4-Chlor-3-isopropyl-6-methylphenol,

2,2'-Methylen-di-(4-chlorphenol),

2-Phenol-phenol,

2-Phenyl-phenol-Na-salz.

Beispielsweise seien die folgenden Ammoniumsalze gegenannt:

Hexadecyl-pyridiniumchlorid,

Hexadecyl-trimethylammoniumbromid,

Hexadecyl-trimethylammoniumchlorid,

Benzyl-dodecyl-dimethyl-ammoniumchlorid.

Bevorzugte erfindungsgemäße eingesetzte Desinfektionsmittel sind

2-Isopropyl-5-methyl-phenol,

4-Chlor-2-methyl-phenol,

4-Chlor-3,5-dimethyl-phenol,

2,2'-Methylen-bis-(4-chlorphenol),

2-Phenylphenol und dessen Na-Salz,

Hexadecylpyridiniumchlorid.

Die bevorzugt erfindungsgemäß eingesetzten Desinfektionsmittel sind Feststoffe und liegen als Bestandteil des Abformmaterials aus dem Hydrokolloid vor.

Die erfindungsgemäßen Desinfektionsmittel liegen im allgemeinen pulverförmig vor.

Die erfindungsgemäß eingesetzten Desinfektionsmittel haben im allgemeinen eine Korngröße von 1 bis 100 μm, bevorzugt von 5 bis 40 μm.

Die erfindungsgemäßen Abformmaterialien enthalten die Desinfektionsmittel in einer Menge von 0,05 bis 1,0 Gew.-Teilen, bevorzugt von 0,1 bis 0,5 Gew.-Teilen, bezogen auf 100 Gew.-Teile der Zubereitung.

Die Hydrokolloide können irrversible und reversibel sein. Bevorzugt werden Alginate und Agar-Agar.

Im aligemeinen enthalten die erfindungsgemäßen Abformmaterialien ein lösliches Hydrokolloid (z. B. das Natrium und/oder Kaliumsalz der Alginsäure) in einer Menge von vorzugsweise 8 bis 25 Gew.-%, insbesondere 10 bis 17 Gew.-%, eine Metallverbindung, die mit Alginsäure ein wasserunlösliches Salz bildet (vorzugsweise Calciumverbindungen wie Calciumsulfat) in einer Menge von vorzugsweise 5 bis 40 Gew.-%, inbesondere von 10 bis 25 Gew.-%, ein Verzögerer für die Aushärtung (z. B. Alkaliphosphat, Diphosphat oder -polyphosphat) in einer Menge von vorzugsweise 0,5 bis 10 Gew.-%, insbesondere 1 bis 5 Gew.-%, sowie Füllstoffe (z. B. Gips, Kieselerde, Diatomeenerde oder Ton) in einer Menge von vorzugsweise 25 bis 85 Gew.-%, insbesondere 40 bis 75 Gew.-%. Gegebenenfalls können weitere Zuschlagstoffe wie z. B. Farb- und Geschmackstoffe, sowie die Verträglichkeit mit Gips verbessernde Verbindungen (z. B. Kaliumfluortitanat oder Kaliumfluorzirkonat) in der Abformmasse enthalten sein. Weitere Additive, die z. B. das Stauben des Materials verhindern, sind selbverständlich auch möglich.

Es wurde auch ein Verfahren zur Herstellung von autodesinfizierenden Abformmaterialien gefunden, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man das pulverförmige Desinfektionsmittel mit der 1- bis 50fachen, vorzugsweise 10- bis 20fachen Menge Füllstoffe vormischt und über ein Sieb mit 150 bis 250 µm Maschenweite in einem Mischer zu den anderen Einsatzstoffen gibt und vermischt.

Im allgemeinen verwendet man Siebe mit 150 bis 250, bevorzugt 180 bis 230 µm Maschenweite.

Als Mischer werden bevorzugt Pflugscharmischer eingesetzt.

Die erfindungsgemäßen autodesinfizierenden Abformmaterialien werden in üblicher Weise für die Anwendung zubereitet. Man führt das pulverförmige Material in der erforderlichen Menge Wasser an und appliziert es

für den Abdruck in den entsprechenden Zahnbereich.

Die erfindungsgemäßen autodesinfizierenden Abformmaterialien weisen ein weites Wirkstoffspektrum auf und erfassen praktisch alle pathogenen Keime. Als pathogene Keime seien alle bekannten Viren, Bakterien, Pilze und Sporen genannt. Beispielsweise seien die folgenden pathogenen Keime genannt:

Staphylococcus aurens, Escherischia coli

Pseudomonas aeruquiosa,

Candida albicans.

Die erfindungsgemäßen autodesinfizierenden Abformmaterialien weisen hervorragende Abformeigenschaf-

Beispiel 1 (Herstellung einer Alginatabformmasse)

In einen Pflugscharmischer werden

15

58,00 Gew.-Teile Diatomeenerde,

8,00 Gew.-Teile Aluminiumsilikat,

15,45 Gew.-Teile Calciumdihydrat,

14,00 Gew.-Teile Natriumalginat,

3,00 Gew.-Teile Kaliumfluortitanat,

1,20 Gew.-Teile Tetranatriumdiphosphat,

0,30 Gew.-Teile Farbpigment und

0.05 Gew.-Teile Duftstoff

zu einer homogenen Mischung verarbeitet.

Die Desinfektionsmittel werden in einer Kugelmühle bis zu einer Korngröße von <40µm gemahlen. Die gepulverten Desinfektionsmittel werden in einer Menge von 0,1 bzw. 0,3 Gew.-Teilen mit 2 bzw. 5 Gew.-Teilen von obiger Mischung vorgemischt, durch ein Sieb mit 200 um Maschenweite gegeben und in Pflugscharmischer mit den übrigen 98 bzw. 95 Gew.-Teilen obiger Mischung vermischt.

30

Beispiel 2 bis 14

a) Die mikrobiologische Wirksamkeit der Desinfektionsmittel in dem Abformmaterial nach Beispiel 1 wird wie folgt bestimmt:

In Anmischbechern werden die Komponenten vorgelegt und mit dem Anmischspatel innerhalb von 30 Sekunden vermischt. Es werden Probestücke mit einem Durchmesser von 6 cm Durchmesser und 0,5 cm Höhe hergestellt. Aus diesen Scheiben werden Prüfstücke von 3 cm ausgestanzt.

Petrischalen von 9,5 cm Durchmesser werden mit 10 ml kontaminiertem Agar gefüllt. Die Keimsaat beträgt 1 × 10⁴ Keime/l mi Agar. Nach dem Erstarren des Nährbodens werden die Prüfkörper mittig auf den Nährboden aufgelegt und leicht aufgedrückt, damit ein intensiver Kontakt zu dem Nährboden entsteht.

Die Lagerung der Prüfkörper erfolgt bei 27°C über einen Zeitraum von 4 Tagen. Als Prüfkeim wurde Escherischia coli ATCC 11229 verwendet.

b) In der Tabelle 1 sind die Prüfungsergebnisse aufgeführt. Außer den mikrobiologischen Daten enthält die Tabelle Ergebnisse der Prüfung der Alginat-Abformmassen nach der Spezifikation Nr. 18 der American Dental Association (ADA).

Tabelle 1

50	Bsp.	Desinfektionsmittel	Kont in Gew%	mikrobiologische Beurteilung	Prüfung nach Al Abbindezeit	DA-Spezifikation bleib. Deform.	Druckfest.
						(%)	(N/mm²)
	2	ohne Wirkstoff		0·	1′00″	2,5	0,90
55	3	2,2'-Methylen-bis-(4-chlorphenol)	0.1	57	1'25"	2,5	0,98
	4	2.2'-Methylen-bis-(4-chlorphenol)		6-9	1'30"	3,4	0,85
	5	2-Phenylphenol	0,1	23	1'10"	2,5	0,92
	6-		0,3	45	1'10"	2,5	0,88
	7		0,1	1-1.5	1'15"	2,5	0,89
60	8	4-Chlor-2-methylphenol	0,3	45	1'20"	2,5	0,90
	9		0,1	0	1'15"	2,1	0,92
	10		0,3	23,5	1'20"	2,2	0,86
	11		0,1	1	1'25"	3,0	0,92
	12	2-Phenylphenol, Na-Salz	0,3	3-4	1'30"	2,6	1,00
65	13	Hexydecylpyridiniumchlorid	0,1	0	1'10"	2,9	0,95
	14		0,3	1-2	1'15"	3,5	0,95

OS 37 24 243

Die Werte in der mikrobiologischen Beurteilung stellen den Hemmhof um den Alginatprobekörper in der kontaminierten Agarmasse in mm dar.

__